PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-150840

(43) Date of publication of application: 11.06.1990

(51)Int.CI.

7/392 G03C

G03C 7/26

// G03C 7/34

(21)Application number: 63-305318

(71) Applicant: KONICA CORP

(22)Date of filing:

02.12.1988

(72)Inventor: YAGI TOSHIHIKO IKEDA HIROSHI KON YOSHINORI

(54) SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL HAVING EXCELLENT RAPID PROCESSING ADAPTABILITY AND PRESERVABLE PROPERTY

(57) Abstract:

PURPOSE: To suppress the increase of fogging in rapid processing and to improve the preservable property with age by incorporating a specific mercapto compd. into silver halide emulsion adhesive layers and incorporating a compd. which can scavenge oxides by reacting with the oxidation product of a developing agent into hydrophilic protective colloidal layer.

[[]

CONSTITUTION: This photosensitive material is formed by applying the hydrophilic protective colloidal layers contg. the photosensitive silver halide emulsion adhesive layers on a substrate. The mercapto compd. expressed by the formula I is incorporated into the silver halide emulsion adhesive layers and the compd. which can scavenge the oxides reacting with the oxidation product of the developing agent is incorporated into the hydrophilic protective colloidal layers. In the formula, Rm1 denotes -NHCORm3, -NHSO2Rm4; Rm1, Rm4 denote an alkyl group, aryl group; Rin2 denotes a halogen atom, nitro group, cyano group, amino group, sulfo group, etc.; n denotes 0 to 4. The increase of the fogging by the rapid color development processing is decreased in this way and the preservable stability under high-temp, and high-

humidity conditions is improved without degrading the sensitivity.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent mimber]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

m 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-150840

®int. Cl. 3

識別記号

庁内監理番号

❸公開 平成2年(1990)6月11日

G 03 C 7/392 ∥ G 03 C 7/34

А

6906-2H 6906-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全33頁)

❷発明の名称

迅速処理適性及び保存性に優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料

创特 願 昭63-305318

22出 昭63(1988)12月2日

個発 明 八一木

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

@発 明 泚 Ш 博

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

個発 明 者 4 美 紀 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

願 少代 理

勿出

コニカ株式会社 弁理士 高 月

鰗

1 発明の名称

退速処理適性及び保存性に優れたハロゲン化銀 カラー写真感光材料

2 特許請求の範囲

1. 支持体上に感光性ハロゲン化银乳剤層を含 む親水性保護コロイド暦を塗設してなるハロゲン 化銀カラー写真感光材料において、該ハロゲン化 銀乳剤層の少なくとも1層に下記一般式(1)で 表されるメルカプト化合物の少なくとも 1 糠を含 有し、かつ少なくとも1階の親水性保護コロイド 層に現像主薬の酸化生成物と反応して設酸化物を スカベンジし得る化合物あるいはその前駆体を放 出し得る化合物を含有することを特徴とするハロ ゲン化銀カラー写真感光材料。

(式中、Rmは、- NHCOR**、または-NHSO.R** を表し、Rª。Rªはそれぞれ、アルキル基、ま たはアリール基を表す。また、Rotはハロゲン原 子、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、スルホ基、 ヒドロキシ犇、アルキル盐、アリール盐、アラル キル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、アリ ールオキシ基、アルキルカルポニルオキシ基、ア リールカルボニルオキシ基、カルパモイルオキシ 基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、 アリールオキシカルポニル基、カルバモイル基、 アルキルアミノカルポニル益、アリールアミノカ ルポニル盐、アシル基、アルコキシカルポニルア ミノ巷、アシルアミノ苺、カレイド巷、アルキル スルホニルアミノ益、アリールスルホニルアミノ 基、スルファモイルアミノ基、アルキルスルホニ ル恭、アリールスルホニル基、スルファモイル基、 イミド基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ま たはヘテロ環基を表し、nは0~4を表す。) 3 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はハロゲン化銀カラー写真感光材料に関する。特に、迅速処理におけるカブリの増加を抑え、かつ経時保存性に優れたハロゲン化銀カラー 写真感光材料に関するものである。

[発明の背景]

近年、当業界においては、ハロゲン化銀カラー 写真感光材料の迅速処理化が望まれている。一般 に上記カラー写真感光材料は各ラボラトリー(現 像所)に設けられた自動現像機にてランニング処理されているが、ユーザーに対するサービス、同 ででは、現像受付日のその日の内に現像で 理してユーザーに返還することが行われ、設近で は更に受付から散時間以内に返還することも 要求されるようになってきており、従来より迅速 に現像処理を行うことが必要となってきた。

上記のような迅速処理を可能にするため、例えば発色現像工程での現像時間の短縮を補うため、発色現像主薬の濃度を高めたり、発色現像液の川を高くしたり、更に発色現像液の温度を高くする等の技術が行われてきた。しかしながら、上記の

ラー写真感光材料を提供することにある。

(発明の構成)

上記本発明の目的は、支持体上に感光性ハロゲン化銀乳剤を含む観水性保護コロイド暦を定設してなるハロゲン化銀乳剤層の少なくとも上層には、該ハロゲン化銀乳剤層の少なくとも上層ににいて、設立れるメルカプト化合物のの取水性保護コロイド層に現像主薬の酸化生成物のの取水性保護コロイド層に現像主薬の酸化生成物をスカベンジし得る化合物を含ないはその前駆体を放出し得る化合物を含することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料によって、達成された。

(式中、R町は、- NIICOR 中、またはー#USO a R 中・

ような技術を用いた迅速処理においては、カプリ の発生が従来より増加するという重大な問題点を 生じていた。

このような欠点を改良するため、種々のカプリ 抑制剤を感光材料中に添加することが提案されている。特に米国特許第1,758,576号、同第2,304,9 62号、同第2,697,040号、同第2,697,099号、同第 2,824,001号、同第2,476,536号、同第2,843,491 号、同第3,251,691号、英国特許第403,789号、同 第893,428号、特公昭58-9939号公報各明細書等に 記載されたメルカプト化合物は、上記カブリの印 側に有効である。ところがこれを用いると、感度 の低下及び高温・髙温条件下における保存による 感度・階調等の劣化等、好ましくない問題が生じ る。

(発明の目的)

本発明の目的は、迅速処理、特に迅速発色現像 処理によるカプリの増加を著しく軽減できるとと もに、感度低下を伴なわずに、高温・高温条件下 における保存安定性を向上させたハロゲン化銀カ

を患し、Rm、Rmはそれぞれアルキル基、アリ ール基を表す。また、Rmはハロゲン原子、ニト 口巷、シアノ猛、アミノ猛、スルホ猛、ヒドロキ シ基、アルキル基、アリール基、アラルキル基、 シクロアルキル基、アルコキシ基、アリールオキ シ基、アルキルカルボニルオキシ菇、アリールカ ルポニルオキシ基、カルパモイルオキシ基、カル ポキシル菘、アルコキシカルポニル苺、アリール オキシカルポニル基、カルバモイル基、アルキル アミノカルボニル基、アリールアミノカルボニル 焦、アシル拡、アルコキシカルボニルアミノ基、 アシルアミノ茲、カレイド基、アルキルスルホニ ルアミノ茲、アリールスルホニルアミノ茲、スル ファモイルアミノ猛、アルキルスルホニル茲、ア リールスルホニル葢、スルファモイル葢、イミド 益、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環 恭を表し、nは0から∢を表す。)

以下本発明について詳述する。

まず、本発明の感光材料に含有させる、一般式 (1)で褒されるメルカプト化合物の具体例を以 下に示す。

例示は、R™及びその置換位置、n、R™及び その置換位置を配すことによって行う。



(化合物)	【R [■] の 変換位置】	(R = 1	(n)	(R**及び その置換位置)
1	. 2	- NHCOCIL:	0	C OBLISHIUM
2	2	- NICOC : H s	0	TENTOPARA
3	2	- HICOC - II -	0	
4	2	- NHCO -	0	
5	2	- NECOCH = C &	0	*********
6	2	- MRCOCH * OII	0	480000A0000A
7	2	- MHC0 OIS	0	10000004
8	2	- NIICOCF 3	0	
9	2	- NHSO . CH .	0	MALAAAANII AA
10	2	- Nilso z-	0	-
11	3	- NIICOCII .	0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
12	3	-NICOC.IIs	0	
13	3	- NIICOC . II .	0	**************************************
14	3	- NHCO -	0	

特閒平2-150840 (4)

(化合物) 加	{ R *・の 】 】	[Rur	(n)	R**及び その変換位置
15	3	- NICOCH : CZ	0	Nage annihilation
15	3	- NHCOCH ≥OH	0,	de de 2000 de constitue de
17	3	— NIICO — ОН	0	
18	3	- NHCOCF :	0	- All Control of the
19	3	- NHSO , CH ,	0	
20	3	- NIISO :-	0	
21	4	NHCOCK:	0	state the same
22	4	- NHCOC # H 3	0	electro MARIA Maria
23	4	- NIICOC3II3	0	ALL AND MANAGEMENT
24	4	— NЯСО — (0	Advantagement
25	4 .	-NICOCH.CR	0	-900-900-900-900-900-900-900-900-900-90
26	4	- NHCOCH±OII	. 0	
27	4	- NHCO	0	
28	4	— NHCOCF :	0	**************************************

(化合物) No. 29	R **・の 面換位置 4	- NHSO + CH -	(n)	【 R ** 及び その證拠位置 】
30	4	- NASO +	0	
31	3	NHCOCH =	1	4 -CII:
32	3	- NHCOCK:	1	4 —
33	3	- NHCOCH 3	1	4 -C£
34	3	NBCOCH 2	1	5 -NO:
35	3	- NIICOCII ,	i	5 -CN
36	3	- NHCOCH .	i	5 -NUz
37	3	- HICOCII ;	1	5 - SO ₃ R
38	3	- NHCOCH ;	. 1	5 - OH
39	3	- NHCOCH :	ŧ	5 - OCII 3
40	3	NIICOCH 2	i	5 -0C0CII:
41	3	- NHCOCH 2	1	5 -OCONHOH:
42	3	- HICOCII :	1	5 -cooii
43	3	- NRCOCII 3	1	5 -coocH;
44	3	- HICOCH 2	1	5 - CONNEH.

特別平2-150840 (5)

(化合物)	(R ** · Ø)	R m.	(-)	{ R**及び · }
l Ha.	置換位置	(R)	(n)	その置換位置
45	3	- NHCOCH .	1	5 - COCH ₃
46	3	- NHCOCH 3	· 1	5 - NIICOOCII 3
47	3	- HICOCH 3	1	5 - NHCOCH :
48	3	- NIICOCII 3	1	5 - NHCONII-
49	3	— нисося ,	1	5 — NIISO «CH»
50	3	- NHEOCH :	1	5 - NHSO N CH
51	3	NIICOCH :	1	5 - \$0 _x cll ₃
52	3	NIICOCII 3	1	5 — SON CH ₃
53	3	- NIICOCII *	1	5 -N (COCII) z
54	3	- NHCOCII :	1	5 — H
55	. 3	- NIICOCH:	ì	5 - SC.ff.
56	3	- NRCOCH 3	1	5 -s-

(化合物)	[R *・の] (変換位置)	(R = ,	(n)		{ R ^{mi} 及び その置換位置	
57	3	- NHCOCH -	2	4 CH : .	5 -NO:	
58	3	- NIICOCII 2	ż	4 -CH,	5 — Ce	
59	3	- NICOCU -	2	4 -011	5 -NO:	
60	3	- NIICOCH ,	3	2.4.	6 -CE	
61	3	- NIICOCII ,	3	2.4.	6 -cn.	
62	3	- NUCOCH:	4	2.4.	6 -CH ₁ , 5	-c.
63	3	- Hicocu	4	2.4.	6 -cll ₃ , 5	— HO

一般式(|) で表されるメルカプト化合物は、 ハロゲン化銀乳網層が複数の場合、いずれか少な くとも1つの層に含有されていればよい。

次に、本発明において、一般式(I)で表されるメルカプト化合物をハロゲン化銀乳剂層に含有させる手段等について述べる。

化学消感開始工程とは、化学堆感剤を添加する 工程をいい、核工程において、化学増感剤を添加 した時が化学増感開始時となる。

と同時またはその前後10分以内、好ましくは同時 またはその前後5分以内に添加される時期を含む。

また、一般式(1)で表されるメルカプト化合物は、化学無成終了後からハロゲン化銀乳剤器が 形成されるまでの間に添加することができる。

また、一般式〔 [] で扱されるメルカプト化合物は、本発明の感光材料中に、ハロゲン化銀 1 モル当たり好ましくは 1 × 10⁻¹~5×10⁻³モル、更に好ましくは 5×10⁻⁶~1×10⁻³モル、特に好ましくは 1×10⁻⁵~5×10⁻⁴モル含まれることが好ましい。

上記化合物は、水、メタノール、メチルセロソルプまたはアセトン等の溶液として、またはアニオン系界面活性剤に可溶化して水溶液として感光材料中に添加することができる。

次に、本発明の感光材料において、観水性保護 コロイド層のいずれか少なくとも1層に含有され る、現像主薬の酸化生成物と反応して核酸化物を スカベンジし得る化合物あるいはその前駆体を放 出し得る化合物(以下「DSR化合物」と称する。) また上記の化学増感は、当類界で公知の方法に より停止することができる。化学増感を終了させる方法としては、温度を下げる方法等が知られた。 引き、化学増感伸止剤を用いる方法等が知られて いるが、乳剤の安定性等を考慮すると、化学増感停止剤を用いる方法が好ましい。この化学増感停止剤としては、ハロゲン化物(例えば臭化力はよい、塩化ナトリウム等)、かぶり防止剤をはくったドロキシー6ーメチルー1、3、3 a、7 ーテトラザインデン等)が知られている。これられる。

一般式 (1) で表されるノルカプト化合物は、 化学境感停止工程において添加されてもよいが、 ここでいう「化学増感停止工程」とは、上記の化 学増感停止剤を添加する工程をさす。この場合、 一般式 (1) で表されるメルカプト化合物を添加 する時期は、実質的に化学増感停止工程中であれ ばよく、具体的に言えば、化学増感停止剤の添加

について説明する。接DSR化合物は、下配一般 式(B)によって衷される。

一般式(I)

Coup-(Time) TSc

上記一般式(『)において、Coupは、発色現像主楽酸化体との反応により(Timeta Scを放出し得るカプラー残器を表し、Timeは、Coupから放出された後、Scを放出することができるタイミング器を表し、Scは、Coupから放出された後、発色現像主薬酸化体を酸化湿元反応またはカップリング反応によりスカベンジャーまたはその前駆体を表し、LはOまたは1を要す。

更に一般式(Ⅱ)で表される化合物を具体的に 説明すると、Coupで表されるカプラー残器は、 一般にイエローカプラー残器、マゼンタカプラー 残基、シアンカプラー残器、または実質的に無色 のカプラー残基であり、好ましくは下配一般式 (Ⅱ a)ないし〔Ⅱ h〕で表されるカプラー残基 である.

す.

上記一般式(『g) において、R* は一般式(『1) と同義であり、R'*はアミノ基、置換アミノ基、炭酸アミド基、スルホンアミド基、ヒドロキシル体を表す。

上記一般式(II h)において、R**はニトロ基、アシルアミノ基、コハク酸イミド基、スルホンアミド基、アルコキシ基、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基を表す。

また、上記一般式〔Ⅱ f 〕及び〔□ h 〕におけるnは0ないし2の整数を表し、上記一般式〔Ⅱ g 〕におけるmは0または1の整数を表す。

上記各基は、置換基を有していてもよい。好ま しい置換基としては、ハロゲン原子、ニトロ基、 シアノ基、スルホンアミド基、セドロキシル基、 カルボキシル基、アルキル基、アルコキシ基、カ ルボニルオキシ基、アシルアミノ基、アリール基 が挙げられる。

・上記各一般式におけるR! ないしR!!の呈する 製油性は目的に応じて任意に選ぶことができる。 上記一般式(『a)において、R! はアルキル基、アリール基、アリールフミノ基を表し、R! はアリール基、アルキル基を表す。

上記一般式(『b)において、R² はアルキル 恭、アリール基を要し、R⁴ は、アルキル基、ア シルアミノ基、アリールアミノ基、フェニルウレ イド基、アルキルウレイド基を衷す。

上記一般式 (Ic)において、R4 は一般式 (Ib)のR4 と同義であり、R5 はアシルアミノ基、スルホンアミド基、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子を表す。

上記一般式(Ed)及び(Ee)において、置 機基R² はアルキル基、アリール基、アシルアミ ノ基、アリールアミノ基、アルコキシ基、フェニ ルウレイド基、アルキルウレイド基を表し、R⁴ はアルキル基、アリール基を要す。

上記一般式(III)において、R* はアシルアミノ基、カルバモイル基、フェニルウレイド基を表し、R* はハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基を表

通常の画像形成カプラーの場合、R1 ないしR11の炭素原子数の総和は10ないし60が好ましく、更に好ましくは15ないし30である。また、発色現像により生成する色素を、感光材料中においては通りにより生成することができるようにする場合には、飲用しないしR1 の炭素原子数の総和は15以下が好ましい。更にR1 ないしR1の最近は15以下が好ましく、更にR1 ないしR1の置いは基として少なくとも一つのカルボキシル基、アリースルホンアミド基、アルキルスルホンアミド基を有することが好ましい。

構、実質的に無色のカブラー残基とは、色素形成反応後患光材料から処理液中に流出するか、処理液中の成分と反応して色素が漂白されるなどして現像処理後色像が残らないものを意味し、それぞれ流出性色素形成カブラー、漂白性色素形成カブラーとして知られている。

一般式(11)

式中、Bはベンゼン魔またはナフタレン環を完成するのに必要な原子群を妻し、Yは一〇一、

R''
-S-または-N-を表し、前記一般式〔Ⅱ〕の
Coup (カップリング成分)の活性点に結合する。R''、R'''及びR''は水素原子、アルキル基またはアリール基を表す。

R**
上記-C-基はYに対しオルト位またはパラ位

に置換されており、また、他方は前記一般式〔Ⅱ〕 のScに結合している。

R!* 価性点に、また、一C-基がScに結合している。 R!*

次に分子内求核置換反応によりScを放出する Time巻としては下記一般式(Ik)で示されるものがある。

一般式〔īk〕

- Nu - D - E -

式中、Nuは電子の豊富な酸素、硫製または窒素原子等を有している求核基を表し、前配一般式(II)のCoup(カップリング成分)の活性点に結合している。Eは電子の不十分なカルボニル基、チオカルボニル基、ホスフィニル基等を有している求電子基とはチオホスフィニル基等を有している求電子基としている求電子基としている。DはNu及びとを立体的に関係づけていて、Coup(カップリング成分)からNuが放出された後、3 負環ないし7 員環の形成を伴なう反応

一般式([])

式中、Y、RII、RIIは各々前配一般式(IIi) と同義であり、RIIは水素原子、アルキル基、ア リール基、アシル基、スルホン基、アルコキシカ ルボニル基または複素環残基を表し、RIIは水素 原子、アルキル基、アリール基、複素環残基、ア ルコキシ基、アミノ基、酸アミド基、スルホンア ミド基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル基、 カルバモイル基またはシアノ基を要す。

また、上記一般式 [1] 」)で表されるタイミング基は、前記一般式 [1] i 】と同様に、Yが前記一般式 [1])のC ο u p (カップリング成分)の

により分子内求核置換を破り、かつそれによって Scを放出することのできる結合基を表す。

また、Scで設される発色現像主薬酸化体のスカベンジャーは酸化選元型のものとカップリング型のものとがある。

一般式〔1〕において、Scが酸化退元反応によって発色現像主薬酸化体をスカベンジするものであるときには、該Scは発色現像主薬酸化体を還元し得る基であり、例えばAngew.Chem. Int. Ed.. 17 875-886 (1978), The Theory of the Photographic Process 第4版 (Macaillan 1977) 11章、特研昭 59-5247号等に記載された選元預が好ましく、またScは現像時にそれら選元剤を放出できる前駆体であってもよい。具体的には、

- OII基、 - NUSO+R基、 - NUSO+N < R , 基、 - N < R , 基、 - N < R , 基、

(式中、R、R、は水素原子、アルキル、シクロアルキル、アルケニル、アリール基を表す。)を少なくとも2つ有するアリール基、ヘテロ環基が好ましく、中でもアリール基が好ましく、フェニ

一般式(目)の表す異体的化合物としては、例 えば英聞特許第1546837号明細醇、特開昭52-1506 3i号、同57-111536号、同57-111537号、同57-138 636号、同60-185950号、同60-203943号、同60-21 3944号、同60-214358号、同61-53643号、同61-84 646号、同61-86751号、同61-102646号、同61-102 647号、同61-107245号、同61-113060号、同61-23 1553号、同61-23374i号、同61-236550号、同61-2 36551号、同61-238057号、同61-240240号、同61-249052号、同62-81638号、同62-205346号、同62-287249号公報等に記載されたものがある。

Scとして、酸化選元型スカベンジャーを好ま しく用いることができ、この場合には発色現像主 薬酸化体を選元することによって発色現像主薬を 再利用することができる。

次に一般式 [1] で表される DSR 化合物を例示するが、本発明は下記例示化合物に限定されるものではない。



D S R - 20

D S R - 21

D S R - 22

D S R - 23

D S R - 24

D S R - 26

D S R - 25

D S R - 27

D S R - 30

D S R - 29

D S R - 32

D S R - 34

D S R - 33

場合、一般に乳剤層中の銀 1 モル当たり 2×10^{-4} ~ 5×10^{-4} モルが好ましく、より好ましくは 1×10^{-3} ~ 1×10^{-4} モルを用いる。

また、非感光性層に含有させる場合には、乳剤 簡に隣接する層に含有させるのが好ましいが、こ の場合は隣接する乳剤層中の銀1モル当たり上記 の畳とすることが好ましい。

これらのDSR化合物を本発明の感光材料を構成するハロゲン化銀乳剤層中または他の写真構成 磨塗布液中に含有せしめるには、該DSR化合物 がアルカリ可溶性である場合には、アルカリ性溶 液として添加してもよく、油溶性である場合には、 例えば米国特許算 2.322.027号、 同第 2.801,170 号、 同第 2.801,171号、 同第 2.232.191号及び 同第 2.304,940号各明細書に記載の方法に従って、 DSR化合物を高沸点溶媒に、 必要に応じて低沸点溶媒を併用して溶解し、 微粒子状に分散してハロゲン化銀乳剤に添加するのが好ましい。

上記のDSR化合物は、特開昭57-138638 号、 同57-155537号、同57-171334号、同58-111941号、

本発明の感光材料において、DSR化合物は、 観水性保護コロイド層のいずれか任意の少なくと も「層に含有されるものであり、従って感光性ハ ロゲン化銀乳剤階及び/または非感光性の写真様 成層に添加することができるが、感光性ハロゲン 化銀乳剤器に添加するのが好ましい。

本発明において、DSR化合物は、同一層に2種以上含ませることができる。また同じDSR化合物を異なる2つ以上の層に含ませてもよい。

これらのDSR化合物は、乳剤器に含有させる

同61-53643号、同61-84646号、同61-86751号、同61-102646号、同61-102647号、同61-107245 号、同61-113060 号等に配載された方法によって合成することができる。



本発明で用いられるハロゲン化銀乳剤には、ハロゲン化銀として臭化銀、沃臭化銀、沃塩化銀、 塩臭化銀、塩沃臭化銀及び塩化銀等の通常のハロゲン化銀乳剤に使用される任意のものを用いることができるが、特に臭化銀、沃臭化銀、塩臭化銀であることが好ましい。

ハロゲン化銀乳剤に用いられるハロゲン化銀粒子は、酸性法、中性法及びアンモニア法のいずれで得られたものでもよい。 該粒子は一時に成長させてもよいし、種粒子を作った後、成長させてもよい。 種粒子を作る方法と成長させる方法は同じであっても異なってもよい。

ハロゲン化銀乳剤はハロゲン化物イオンと銀イオンを同時に混合しても、いずれか一方が存在する被中に、他方を混合してもよい。また、ハロゲン化銀結晶の臨界成長速度を考慮しつつ、ハロゲン化物イオンと銀イオンを混合釜内のpH及びブまたはpA8をコントロールしつつ逐次同時に添加することにより生成させてもよい。この方法により、結晶形が規則的で粒子サイズが均一に近い

Research Disciosure , 以下RDと略す)17643 号1項に記載の方法に基づいて行うことができる。

ハロゲン化銀粒子は、粒子内において均一なハロゲン化銀組成分布を有するものでも、粒子の内部と表面層とでハロゲン化銀組成が異なるコア/シェル粒子であってもよい。

ハロゲン化銀粒子は、潜像が主として裏面に形成されるような粒子であってもよく、また主として粒子内部に形成されるような粒子でもよい。

ハロゲン化銀粒子は、立方体、八面体、十四面体のような規則的な結晶形を持つものでもよいし、球状や板状のような変則的な結晶形をもつものでもよい。これらの粒子において、(100)面と(111)面の比率は任意のものが使用できる。また、これら結晶形の複合形を持つものでもよく、様々な結晶形の粒子が混合されてもよい。

ハロゲン化銀粒子サイズとしては、好ましくは $0.05\sim30\,\mu$ m、より好ましくは $0.1\sim20\,\mu$ mのものを用いうる。

ハロゲン化銀乳剤は、いかなる粒子サイズ分布

ハロゲン化銀粒子が得られる。ハロゲン化銀粒子 の形成の任意の工程でコンバージョン法を用いて、 粒子のハロゲン組成を変化させてもよい。

ハロゲン化銀粒子の成長時にアンモニア、チオ エーテル、チオ尿素等の公知のハロゲン化銀溶剤 を存在させることができる。

ハロゲン化銀粒子は、粒子を形成する過程及び /または成長させる過程で、カドミウム塩、亜鉛 塩、鉛塩、タリウム塩、イリジウム塩(錯塩を含む)、ロジウム塩(錯塩を含む)及び鉄塩(錯塩 を含む)から選ばれる少なくとも1種を用いて金 属イオンを添加し、粒子内部に及び/または粒子 表面にこれらの金属元素を含有させることができ、 また適当な還元的雰囲気におくことにより、粒子 内部及び/または粒子裏面に選元増感核を付与で きる。

ハロゲン化銀乳剤は、ハロゲン化銀粒子の成長 の終了後に不理な可溶性塩類を除去してもよいし、 あるいは含有させたままでもよい。 該塩類を除去 する場合には、リサーチ・ディスクロージャー (

を持つものを用いても構わない。粒子サイズ分布の広い乳剤(多分散乳剤と称する)を用いてもよいも、粒子サイズ分布の狭い乳剤(単分散乳剤とは、粒径の分布の個準偏差を平均粒径で削ったときに、その値が0.20以下のものをいう。ここで粒径は球状の中ゲン化銀の場合は、その遺径を、球状以外の形状の粒子の場合は、その投影像を同面種の円像に頻算したときの直径を示す。)を単独または敷種類混合してもよい。また、多分散乳剤と単分散乳剤を混合して用いてもよい。

ハロゲン化银乳剤は、別々に形成した2種以上 のハロゲン化銀乳剤を混合して用いてもよい。

ハロゲン化銀乳剤は、常法により化学地感することができる。即ち、硫黄増感法、セレン増感法、選元地感法、金その他の金属化合物を用いる金属 増感法などを単独でまたは組み合わせて用いることができる。

ハロゲン化製乳剤は、写真菜界において増感色 素として知られている色素を用いて、所望の波長 域に光学的に増感できる。増感色素は単独で用いてもよいが、2種以上を組み合わせて用いてもよい。増感色素と共に、それ自身分光増感作用を持たない色素、あるいは可視光を実質的に吸収しない化合物であって、増感色素の増感作用を強める強色増盛剤を乳剤中に含有させてもよい。

増感色素としては、例えば、シアニン色素、メロシアニン色素、複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、スチリル色素及びへミオキサノール色素等を用いることができる。

特に有用な色素は、シアニン色素、メロシアニン色素、及び複合メロシアニン色素である。

ハロゲン化銀乳剤には、懲光材料の製造工程、 保存中、あるいは写真処理中のカブリの防止、ま たは写真性能を安定に保つことを目的として、化 学熟成中、化学熟成の終了及び/または化学熟成 の終了後、ハロゲン化銀乳剤を塑布するまでに、 写真業界においてカブリ防止剤または安定剤とし て知られている化合物を加えることができる。

ハロゲン化銀乳剤のバインダー(または保護コ

ロイド)としては、ゼラチンを用いるのが有利であるが、ゼラチン誘導体、ゼラチンと他の高分子のグラフトボリマー、それ以外の蛋白質、糖誘導体、セルロース誘導体、単一あるいは共取合体の知き合成観水性高分子物質等の観水性コロイドも用いることができる。

ハロゲン化銀乳剤を用いた感光材料の写真乳剤 層、その他の観水性コロイド節は、パインダー(または保護コロイド)分子を架橋させ、膜強度を あめる硬膜剤を1種または2種以上用いることに より硬膜することができる。硬膜剤は、処理液中 に硬膜剤を加える必要がない程度に感光材料を硬膜できる量添加することができるが、処理液中に 硬腺剤を加えることも可能である。

例えばアルデヒド類(ホルムアルデヒド、グリオキサール、グルタールアルデヒドなど)、Nーメチロール化合物(ジメチロール採業、メチロールジメチルヒダントインなど)、ジオキサン誘導体(2、3-ジヒドロキンジオキサンなど)、活性ビニル化合物(1、3、5-トリアクロイルー

ヘキサヒドローsートリアジン、1.3-ビニルスルホニルー2-プロバノールなど)、活性ハロゲン化合物(2,4-ジクロルー6-ヒドロキシーsートリアジンなど)、ムコハロゲン酸類(ムコクロル酸、ムコフェノキシクロル酸など)などを単独または組み合わせて用いることができる。

感光材料のハロデン化銀乳網層及び/または他の親水性コロイド層には、柔軟性を高める目的で可塑剤を添加できる。好ましい可塑剤は、RD17643号のVI項のAに記載の化合物である。

懲光材料の写真乳剤層その他の観水性コロイド 層には、寸度安定性の改良などを目的として、水 不溶性または難溶性合成ポリマーの分散物(ラテ ックス)を含有させることができる。

例えばアルキル (メタ) アクリレート、アルコキシアルキル (メタ) アクリレート、グリシジル (メタ) アクリレート、 (メタ) アクリルアミド、ピニルエステル (例えば酢酸ピニル)、アクリロニトリル、オレフィン、スチレンなどの単独もしくは組み合わせ、またはこれらとアクリル酸、メ

タクリル酸、α. β - 不絶和ジカルボン酸、ヒドロキシアルキル (メタ) アクリレート、スルホアルキル (メタ) アクリレート、スチレンスルホン酸等の組み合わせを単置体成分とするポリマーを用いることができる。

これら色紫合成カプラーは分子中にバラスト基

と呼ばれるカプラーを非拡散化する、炭素数8以 上の基を有することが望ましい。また、これら色 着形成カプラーは1分子の色素が形成されるため に4分子の銀イオンが還元される必要がある4等 量性であっても、2分子の銀イオンが選元される だけでよい2等量性のどちらでもよい。色素形成 カプラーには色補正の効果を有しているカラード カプラー及び現像主薬の酸化体とのカップリング によって現像抑制御剤、現像促進剤、源白促進剤、 現像剤、ハロゲン化銀溶剤、調色剤、硬膜剤、カ プリ剤、カブリ防止剤、化学増感剤、分光増感剤、 及び減感剤のような写真的に有用なフラグメント : を放出する化合物が包含される。これらの内、現 像に伴って現像抑制剤を放出し、画像の鮮銑性や 画像の粒状性を改良するカプラーはDIRカプラ ーと呼ばれる。 D!Rカブラーに代えて、現像主 遊の敵化体とカップリング反応し無色の化合物を 生成すると同時に現像抑制剤を放出するDIR化 合物を用いてもよい。

用いられるDIRカプラー及びDIR化合物に

米国特許2.875.057 号、同3.265.506 号、同3.40 8.194 号、同3.551.155 号、同3.582.322 号、同3.725.072 号、同3.891.445 号、西独特許1.547.868 号、西独出願公開2.219.917 号、同2.261.36 1 号、同2.414.006 号、英国特許1.425.020 号、特公収51-10783号、特別昭47-26133号、同48-73147号、同50-6341 号、同50-87650号、同50-123342 号、同50-130442 号、同51-21827号、同51-102636 号、52-82424号、同52-115219 号、同58-95346号等に記載されたものである。

マゼンタ色素形成カブラーとしては、公知の5 ーピラプロン系カブラー、ピラプロペンツイミダ ゾール系カブラー、ピラプロトリアゾール等ピア プロアゾール系カブラー、間鎖アンルアセトニト リル系カブラー、インダゾロン系カブラー等を用 いることができる。

用い得るマゼンタ発色カブラーの具体例は、例 えば米国特許2,600,788 号、同2,983,608 号、関 3,062,653 号、同3,127,269 号、同3,311,476 号、 同3,419,391 号、同3,519,429 号、同3,558,319 は、カップリング位には直接側割剤が結合したものと、抑制剤が2個基を介してカップリング位にはを介してカップリング反応により組制動となる。また、内での分子内が放出される。ように結合したが移により抑制が放出される。また、抑制を行ったのののと、外のでは、のと、が含まれば、は、のでは、対しないので、用途により単独でまたは、明知を行った。といることができる。とのでは、ない無色カプラーと併用して用いることができる。

イエロー色素形成カプラーとしては、公知のア シルアセトアニリド系カプラーを好ましく用いる ことができる。これらのうち、ペンゾイルアセト アニリド系及びピパイルアセトアニリド系化合物 は有利である。

用い得る黄色発色カプラーの具体例は例えば、

号、同3,582,322 号、同3,615,506 号、同3,834,908 号、同3,891,445 号、西独特許1.810.464 号、西独特許出頭(OLS)2,408,665 号、同2,417,945 号、同2,418,959 号、何2,424,467 号、特公昭40-6031 号、特開昭49-74027号、同49-74028号、同49-129538 号、同50-60233号、同50-159336 号、同51-20826号、同51-26541号、同52-42121号、同52-58922号、同53-55122号、特願昭55-110943 号等に記載のものが挙げられる。

ハロゲン化銀結晶製面に吸着させる必要のない 色器形成カプラー、カラードカプラー、DIR化合物、画像安定剤、色カブリ 上利、點外線吸収剤、競光増白剤等のうち、破水 性化合物は固体分散法、ラテックス分散法、水中 は衝型乳化分散法等、種々の方法を用いることが でき、これはカブラー等の疎水性化合物の化学は 造等に応じて適宜選択することができる。水中 油 治型乳化分散法は、カブラー等の疎水性添加、速 分散させる従来公知の方法が適用でき、速 点約150で以上の高速点有機溶媒に必要に必 て低源点及び/または水溶性有機溶媒を併用して 溶解し、ゼラチン水溶液などの観水性バインダー 中に界面活性剤を用いて視律器、ホモジナイザー、 コロイドミル、フロージットミキサー、超音波装 證等の分散手段を用いて、乳化分散した後、目的 とする親水性コロイド液中に添加すればよい。分 散液または分散と同時に低沸点有機溶媒を除去す る工程を入れてもよい。

高端点溶媒としては現像主薬の酸化体と反応しないフェノール誘導体、フタール酸アルキルエステル、リン酸エステル、タエン酸エステル、安息香酸エステル、アルキルアミド、脂肪酸エステル、トリメシン酸エステル等の沸点150℃以上の有機溶媒が用いられる。

高沸点溶媒と共に、またはその代わりに低沸点 または水溶性有機溶媒を使用できる。低沸点の実 質的に水に不溶の有機溶媒としては、エチルアセ テート、プロビルアセテート、プチルアセテート、 プタノール、クロロホルム、四塩化炭素、ニトロ メタン、ニトロエタン、ベンゼン等がある。

感光材料には、色素画像の劣化を防止する画像 安定剤を用いることができる。好ましく用いるこ とのできる化合物はRD17643 号の吸収Jに記載 のものである。

感光材料の保護層、中間層等の親水性コロイド 類は、感光材料が摩擦等で帯電することに経因する放電によりカブリ防止及び画像の紫外線による 劣化を防止するために、紫外線吸収剤を含んでい てもよい。

感光材料の保存中にホルマリンによるマゼンタ 色器形成カプラー等の劣化を防止するために、感 光材料にホルマリンスカンベンジャー用いること ができる。

感光材料の親水性コロイド層に染料や紫外線吸収剤等を含有させる場合に、それらはカチオン性ポリマー等の媒染剤によって鍵築されてもよい。

感光材料のハロゲン化銀乳剂層及び/またはその他の観水性コロイド層に現像促進剤、現像遅延 剤等の現像性を変化させる化合物や、源白促進剤 を添加できる。現像促進剤として好ましく用いる 色器形成カプラー、DIRカプラー、カラードカプラー、DIR化合物、画像安定剤、色カブリ防止剤、禁外線吸収剤、競光増白剤等がカルボン酸、スルフォン酸の飢き酸基を有する場合には、アルカリ性水溶液として親水性コロイド中に導入することもできる。

疎水性化合物を低沸点溶媒単独または高沸点溶媒と併用して溶媒に溶かし、機械的または超資波を用いて水中に分散するときの分散助剤として、アニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、カチオン性界面活性剤及び両性界面活性剤を用いることができる。

感光材料の乳剤層間(同一感色性層間及び/または異なった感色性層間)で、現像主薬の酸化体または電子移動剤が移動して色濁りが生じたり、 鮮鋭性が劣化したり、粒状性が目立つのを助止するために、色カブリ防止剤を用いることができる。

該色カプリ防止剤は乳剂層自身に含有させてもよいし、中間層を隣接乳剤層に設けて、該中間層 に含有させてもよい。

ことのできる化合物は、RD17643 号のXXI項B~D項記載の化合物であり、現像遅延期は同17643 号のXXI項E項記載の化合物である。現像促進、その他の目的で白黒現像主薬及び/またはそのプレカーサーを用いてよい。

写真感光材料の乳剂層は、感度上昇、コントラスト上昇、または現像促進の目的で、ポリアルキレンオキシドまたはそのエーテル、エステル、アミン等の誘導体、チオエーテル化合物、チオモルホリン類、4級アンモニウム化合物、ウレタン誘導体、尿索誘導体、イミダゾール誘導体を含んでもよい。

恩光材料には、白地の白さを強調すると共に白地部の着色を自立たせない目的で、整光増白剤を用いることができる。 無光増白剤として好ましく用いることのできる化合物 R D 17643 号の V 項に記載されている。

- 窓光材料には、フィルター層、ハレーション防止層、イラジェーション防止層等の補助層を設けることができる。これらの層中及び/または乳剤

層中には、現像処理中に感光材料から流出するか、 もしくは深白される染料が含有させられてもよい。 このような染料には、オキソノール染料、ヘミオ ンキソノール染料、スチリル染料、メロシアニン 染料、シアニン染料、アゾ染料等を挙げることが できる。

窓光材料のハロゲン化銀乳新層及びイまたはその他の観水性コロイド層に、感光材料の光沢の低波、加斑性の改良、感光材料相互のきる。マット削を添加できる。たとえば、間としては任意のものが用いられるが、たとうカム、二酸化アルシーの放びメククリル酸のボックカム、では、一、ならのでは、ボリウムをは、一、ないが、ボリウムをは、では、ボリウムをは、では、ボリウムをは、では、ボリウムをは、では、ボリウムをは、ボリウムをは、ボリウムをは、ボリウムをは、ボリカルでは、ボリンの重合体及びその共変に、ボリンの重合体及びその共変に、ボルットがいる。マットがいる。では、ボルットが好ましい。添加する量は1~3000mmが好ましい。添加する量は1~300mmが好ましい。

感光材料には滑り瞭鐐を低波させるために滑剤

合成高分子からなるフィルムや、これらのフィル ムに反射層を設けた可提性支持体、ガラス、金属、 陶器などか含まれる。

感光材料は必要に応じて支持体表面にコロナ放 電、紫外線照射、火焰処理等に施した後、直接に または支持体表面の接着性、帯電防止性、寸法安 定性、耐摩擦性、硬さ、ハレーション防止性、摩 条件性、及び/またはその他の特性を向上するた めの1層以上の下塗層を介して、葉布されてもよい。

感光材料の飲布に際して、鹽布性を向上させる ために増粘剤を用いてもよい。また、例えば硬膜 柄の如く、反応性が早いために予め塗布液中に添 加すると塗布する前にゲル化を起こすようなもの については、スクチックミキサー等を用いて塗布 面前に混合するのが好ましい。

歯布法としては、2種以上の題を同時に歯布することのできるエクストルージョンコーティング及びカーテンコーティングが特に有用であるが、 目的によってはパケット塗布も用いられる。また、 を添加できる。

感光材料に、帯電防止を目的とした帯電防止剤 を添加できる。帯電防止剤は支持体の乳剤を積層 してない側の帯電防止層に用いてもよく、乳剤層 及び/または支持体に対して乳剤層が積層されて いる側の乳剤層以外の保護コロイド層に用いられ てもよい。好ましく用いられる帯電防止剤はRD 17643 号 X III に配載されている化合物である。

感光材料の写真乳剤層及び/または他の観水性コロイド層には、塗布性改良、帯電防止、滑り性改良、乳化分散、接着防止、写真特性(現像促進、硬酸化、增感等)改良等を目的として、種々の界面活性剤を用いることができる。

本発明の感光材料に用いられる支持体には、 α ーオレフィンポリマー (例えばポリエチレン、ポリプロピレン、エチレン/ブテン共重合体) 等を ラミネートした紙、合成紙等の可能性反射支持体、 酢酸セルロース、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、ポリエチレンテレフクレート、 ポリカーポネート、ポリアミド等の半合成または

始布速度は任意に選ぶことができる.

本発明の感光材料を用いて色素画像を得るには 露光後、カラー写真処理を行う。

カラー処理は、発色現像処理工程、漂白処理工程、定着処理工程、水洗処理工程及び必要に応じて安定化処理工程を行うが、漂白液を用いた処理工程と定着液を用いた処理工程の代わりに、1浴

課白定者液を用いて、漂白定者処理工程を行うこともできるし、発色現像、課白、定者を1浴中で行うことができる1浴現像漂白定着処理液を用いたモノバス処理工程を行うこともできる。

これらの処理工程に組み合わせて前便処理工程、存止定着処理工程、存止定着処理工程、後、での中和工程、存止定着処理工程、後、では、これら処理においるこれの処理工程の代わりに発色現像主要までは、発色理をアクチベーター液で行うアクチベータ処理をでから、ことができることができる。(これらの処理は最終工程として、水洗処理工程ののがれかを行う。)

- · 発色現像処理工程 漂白処理工程 定着処理 工程
- · 発色現像処理工程 源白定卷処理工程
- · 前硬膜処理工程 発色現像処理工程 停止定·

酸、硫酸塩、pートルエンスルホン酸塩等を用いることができる。

これらの化合物は一般に発色現像後1 & について通常好ましくは約0.1~30 g の濃度、更に好ましくは、発色現像後1 & について約1~15 g の濃度で使用する。0.1 g よりも少ない添加量では充分な発色濃度が得られないことがある。

上記アミノフェノール系現像剤としては、例えば o - アミノフェノール、p - アミノフェノール、5 - アミノー2 - ヒドロキシトルエン、2 - アミノー3 - ヒドロキシトルエン、2 - ヒドロキシー3 - アミノー1, 4 - ジメチルベンゼン等が含まれる。

特に有用な第1級芳香族アミン系発色現像液は、N・N・ジアルキル・p・フェニレンジアミン化合物であり、アルキル基及びフェニル基は置換されていても、あるいは置換されていなくてもよい。その中でも特に有用な化合物例としてはN・N・ジメチル・p・フェニレンジアミン塩酸塩、N・N・メチル・p・フェニレンジアミン塩酸塩、N・N

帶処理工程 - 水洗処理工程 - 源白処理工程 - 定着処理工程 - 水洗処理工程 - 後便膜処理工程

- · 発色現像処理工程 水洗処理工程 捕捉発色 現像処理工程 - 停止処理工程 - 漂白処理工程 - 定者処理工程
- ・アクチベーター処理工程 源白定着処理工程 ・アクチベーター処理工程 - 湖白処理工程 - 定 着処理工程
- ・モノバス処理工程

処理温度は通常、好ましくは10で~65での 範囲に選ばれるが、65でを超える温度としても よい。より好ましくは25で~45でで処理される。

発色現像被は、一般に発色現像主薬を含むアルカリ性水溶液からなる。発色現像主薬は通例は芳香族第1級アミン発色現像主薬であり、アミノフェノール系及びローフェニレンジアミン系誘導体が含まれる。これらの発色現像主薬は有機酸及び無機酸の塩として用いることができ、例えば塩燬

ージメチルーpーフェニレンジアミン塩酸塩、 2
ーアミノー5ー (NーエチルーNードデシルアミ
ノ)ートルエン、NーエチルーNーβーメタンス
ルホンアミドエチルー3ーメチルー4ーアミノア
ニリン硫酸塩、NーエチルーNーβーヒドロキシ
エチルアミノアニリン、4ーアミノー3ーメチル
ーN、Nージエチルアニリン、4ーアミノーNー
(2ーメトキシエチル)ーNーエチルー3ーメチ
ルアニリンーpートルエンスルホネート等を挙げることができる。

また、上記発色現像主頭は単独であるいは2種以上併用して用いてもよい。 更にまた、上記発色現像主薬はカラー写真材料中に内蔵されていてもよい。この場合、ハロゲン化銀カラー写真感光材料を発色現像液の代わりにアルカリ液(アクチベーター液)で処理することも可能であり、アルカリ液処理の後、直ちに漂白定着処理される。

本発明に用いる発色現像液は、現像液に通常用いられるアルカリ剤、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化アンモニウム、炭酸ナト

りウム、炭酸カリウム、硫酸ナトリウム、メタホ ウ酸ナトリウムまたは硼砂等を含むことができ、 更に種々の添加剤、例えばベンジルアルコール、 ハロゲン化アルカリ金属、例えば、臭化カリウム、 または塩化カリウム等、あるいは現像瞬節剤とし て例えばシトラジン酸等、保恒剤としてヒドロキ シルアミンまたは亜碳酸塩等を含有してもよい。 雙に各種消泡剤や界面活性剤を、またメタノール、 ジメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシ 下等の有機溶剤等を適宜合有せしめることができ

本発明に用いる発色現像液のpHは通常好まし くは7以上であり、より好ましくは約9~13で ある.

また、本発明に用いられる発色現像液には必要 に応じて酸化防止剤としてジエチルヒドロキシア ミン、テトロン酸、テトロンイミド、2~アニリ ノエタノール、ジヒドロキシアセトン、芳香族第 2アルコール、ヒドロキサム酸、ベントースまた はヘキソース、ピロガロールー1、3ージメチル

封鎖剤として、種々のキレート剤を併用すること ができる。例えば、該キレート網としてエチレン ジアミン四酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸等 のアミノポリカルボン酸、1ーヒドロキシエチリ デンー1、1-ジホスホン酸等の有機ホスホン酸、 アミノトリ(メチレンホスホン酸)もしくはエチ レンジアミン四磷酸等のアミノポリホスホン酸、 クエン酸もしくはグリコン酸等のオキシカルボン 酸、2~ホスホノブタンし、2,4~トリカルボ ン酸等のホスポノカルボン酸、トリポリリン酸も しくはヘキサメタリン等のポリリン酸等、ポリヒ ドロキシ化合物等が挙げられる。

本発明に用いる発色現像液中には、金銭イオン

エーテル等が含有されていてもよい。

領白処理工程は、前述したように定着処理工程 と同時に行われてもよく、個別に行われてもよい。 源白剤としては有機酸の金属錯塩が用いられ、例 えばポリカルボン酸、アミノポリカルポン酸また は蓚酸、クエン酸等の有機酸で鉄、コパルト、銅 等の金属イオンを配位したものが用いられる。上

配の有機酸のうちでも最も好ましい有機酸として は、ポリカルボン酸またはアミノポリカルボン酸 が挙げられる。これらの具体例としてはエチレン ジアミン四酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、 エチレンジアミン-Ν- (β-オキシエチル) -N. N' N' - 三酢酸、プロピレンジアミン四酢 酸、ニトリロ三酢酸、シクロヘキサンジアミン四 酢酸、イミノ二酢酸、ジヒドロキシエチルグリシ ンクエン酸(または酒石酸)、エチルエーテルジ アミン四酢酸、グリコールエーテルジアミン四酢 盤、エチレンジアミン四プロピオン酸、フェニレ ンジアミン四酢酸等を挙げることができる。

これらのポリカルボン酸はアルカリ金属塩、ア ンモニウム塩もしくは水溶性アミン塩であっても よい。これらの源白剤は通常好ましくは5~45 0 g/l、より好ましくは20~250g/lで 使用する.

護白液には前記の如き漂白剤以外に、必要に応 じて保恒剤として亜硫酸塩を含有する組成の液が 適用される。また、エチレンジアミンテトラ酢酸

鉄(皿) 雑塩源白剤を含み、臭化アンモニウムの 如きハロゲン化物を多量に添加した組成からなる 漂白液であってもよい。前記ハロゲン化物として は、奥化アンモニウムの他に塩化水素酸、臭化水 **常酸、臭化リチウム、臭化ナトリウム、臭化カリ** ウム、沃化ナトリウム、沃化カリウム、沃化アン モニウム等も使用することができる。

漂白液には、特開昭46-280号、特公昭45-8508 号、同46-556号、ベルギー特許萬770,910 号、時 公昭45-8836 号、同53-9854 号、特閒昭54-71634. 号及び同49-42349号等に記載されている種々の源 白促進剤を添加することができる。

選白液のpHは適常 2.0以上で用いられるが、 一般に好ましくは 4.0~9.5で使用され、望まし くは 4.5~ 8.0で使用され、股も好ましくは5.0 ~ 7.0 c a a.

定若液は一般に用いられる組成のものを使用す ることができる。定着剤としては通常の定着処理 に用いられるようなハロゲン化銀と反応して水溶 性の蝟塩を形成する化合物、例えば、チオ硫酸カ

リウム、チオ硫酸ナトリウム、チオ硫酸アンモニウムの如きチオ硫酸 は、チオシアン酸カリウム、チオシアン酸ナトリウム、チオシアン酸アンモニウムの如きチオシア 改塩、チオ 以来、チオ に変化表のである。これらの量であるが、一般に好ましくは 70~250 g 一定 で使用することができるし、逆に漂白剤の一部を定着機中に含有することもできる。

尚、漂白液及び/または定著液には硼酸、硼砂、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸サトリウム、皮酸 カリウム、 重皮酸ナトリウム、 重皮酸 カリウム、酢酸 カリウム、酢酸 かり カル 不放 の各種 p H 緩衝 が であることができる。 更にまた、 各種の が できる。 また に といい ない と に 変 が できる。 また に できない アルデビ ド化 合物 の 重 亜硫酸付加物等の 保恒 剤、 アミノボリカルボン

の如きハロゲン化物を多量に添加した組成からなる る漂白定着液、更にはエチレンジアミン四酢酸鉄 (田) 錯塩漂白剤と多量の臭化アンモニウムの如 きハロゲン化物との組み合わせからなる。前紀の 飲な源白定者液等も用いることができる。前紀の にゲン化物としては、臭化アンモニウムの他に塩 化水素酸、臭化リチウム、臭化ナト リウム、炭化カリウム、沃化ナトリウム、沃化アンモニウム等も使用することがで コンス・

源白定者剤に含有させることができるハロゲン 化銀定者剤として上配定者処理工程に配破した定 者剤を挙げることができる。定 着剤の濃度及び漂 白定者液に含有させることができる p H 機衡剤 そ の他の添加剤については上配定者処理工程におけ ると同じである。

漂白定着液のp H は通常 4.0以上で好ましく用いられるが、一般には、5.0~9.5で使用されるのがより好ましく、望ましくは6.0~8.5で使用され、最も好ましくは6.5~8.5である。

酸等の有機キレート化剤あるいはニトロアルコール、網酸塩等の安定剤、水溶性アルミニウム塩のごとき健農剤、メタノール、ジメチルスルホアミド、ジメチルスルホキシド等の有機溶媒等を適宜含有せしめることができる。

定者液のp H は通常 3.0以上で用いられるが、一般に好ましくは 4.5~10で使用され、望ましくは 5~9.5で使用され、最も好ましくは 6~9である。

議白定者液に使用される源白網として上記漂白 処理工程に記載した有機酸の金属指塩を挙げることができ、好ましい化合物及び処理液における機 度も上記漂白処理工程におけると同じである。

選白定着液には前配の如き漂白剤以外にハロゲン化銀定者剤を含有し、必要に応じて保短剤として亜硫酸塩を含有する組成の液が適用される。また、エチレンジアミン四酢酸飲(Ⅲ)錯塩漂白剤と前配のハロゲン化銀定着剤の他の臭化アンモニウムの如きハロゲン化物を少量添加した組成からなる源白定者液、あるいは逆に臭化アンモニウム

(実施例)

以下に本発明の具体的実施例を述べるが、本発 明の実施の態様はこれらに限定されない。

以下の全ての実施例において、ハロゲン化銀写 真感光材料中の添加量は、特に記載のない限り1 州当たりのグラム数を示す。また、ハロゲン化銀 コロイド銀は銀に換算して示した。

実施例 1

トリアセチルセルロースフィルム支持体上に、 下記に示すような組成の各層を順次支持体側から 形成して、多層カラー写真要繋試料1を作成した。 試料-1 (比較)

第1層: ハレーション防止層(HC~1)

黒色コロイド銀		0.20
UV吸収剤	(UV-1)	0.20
カラードカブラー	(C C - I)	0.05
カラードカブラー	(C M - 1)	0.05
高沸点溶媒	(O i & - 1)	0.20
ゼラチン		1.5

第2層;中間層(ILーI)

特朗平2-150840 (22)

```
地磁色素 (SD-1)
     UV吸収剤(UV-I)
                        0.01
                                         2.0×10-1 (モル/銀1モル)
    高沸点溶媒(Oilell)
                        0.01
                                    増燃色素 (SD-2)
                        1.5
     ゼラチン
                                         2.0×10** (モル/銀1モル)
第3層;低感度赤感性乳剂層(RL)
                                    增感色素 (SD-3)
     沃莫化银乳剂(Em-1)
                        0.8
                                         0.1×10-* (モル/銀1モル)
     沃奥化銀乳剂 (日m-2)
                        0.8
                                    シアンカプラー(C-A)
                                                       0.20
     增感色素 (SD-1)
                                    シアンカプラー(C-B)
                                                       0.05
          2.5×10-4 (モル/銀1モル)
                                    カラードシアンカプラー(CC-L)
     增感色素 (SD-2)
                                                       0.015
          2.5×10-1 (モルノ銀1モル)
                                    DIR化合物(D-1)
                                                       0.05
     增感色素 (SD-3)
                                    高沸点溶媒 (012-1)
                                                       0.2
          0.5×10~ (モルノ銀1モル)
                                    ゼラチン
     シアンカブラー(C-A)
                        1.0
                               第5層;中間層(11-2)
     カラードシアンカプラー(CC-1)
                                    ゼラチン
                                                       0.5
                        0.05
                               第6層;低感度鬆感性乳剂層(CL)。
     DIR化合物(D-1)
                        0.002
                                                       1.0
                                    沃奥化级乳剂 (Bm-1)
     高沸点溶媒 (Oil-1)
                        0.5
                                    増感色紫 (SD-4)
                        1.5
     ゼラチン
                                          5×10-* (モル/銀1モル)
第4 腦:高感度赤感性乳剤腦 (RH)
                                    増感色素 (SD-5)
     沃農化銀乳剤 (Em-3)
                        2.0
                                    マゼンタカプラー(M-3)
           1×10-* (モルノ銀1モル)
                                    カラードマゼンタカプラー (СМ-2)
     マゼンタカブラー(M - l)
                                                        0.05
     マゼンタカブラー(M ー 4)
                                                        0.01
                                    DIR化合物 (D-.3)
     ·カラードマゼンタカプラー (CM-1)
                                    高沸点溶媒 (Oil-3)
                                                        0.5
                         0.01
                                                        1.0
     DIR化合物(D-3)
                         0.02
                                    ゼラチン
     D | R 化合物 ( D ~ 4 ) · .
                         0.020
                               49節:イエローフィルター層(YC)
                                                        0.1
     高錦点溶媒 (〇iℓ-1)
                                    黄色コロイド銀
                         0.3
                                    色汚染防止剤 (SC-I)
                                                        0.1
                         1.0
     ゼラチン
                                    高沸点镕媒 (Oil-3)
                                                        0.1
第7暦:中間藩(IL-3)
                                    ゼラチン
     ゼラチン
                         0.8
                               第10層;低感度青感性乳刺瘤(BL)
第8 曆;高感度緑感性乳剂層 (GII)
                                    沃奥化銀乳剤 (Em-1)
                                                        0.25
     沃奥化银乳剂(日m-3)
                         1.3
                                    沃奥化银乳剂(日m+2)
                                                        0.25
     増盛色素 (SD-6)
                                     增盛色素 (SD-10)
           1.5×10・ (モル/銀lモル)
                                           7×10~4(モル/銀lモル)
      增感色素 (SD-7)
                                     イエローカプラ<del>ー(</del>Y-A)
           2.5×10-4 (モルノ銀〔モル)
                                                        0.5
      地感色素 (SD-8)
                                     イエローカプラー(Y - B)
                                     かぶり防止剤AP-1 (比較の
           0.5×10-* (モル/銀lモル)
                                     メルカプト化合物) 表一1に示す量
      マゼンタカプラー(M ー 2)
                        0.05
```

特閱平2-150840 (23)

a	IR化合物	(D-2)	0.01	U V 吸収剤 (U V - 2)	0.05
高	沸点溶媒	(012-	3) 0.3	高端点溶媒 (Oil-1)	0.1
ť	ラチン	÷	1.0	商沸点溶媒 (〇11-4)	0.1
第11億:高	感度實際性	乳剂層 (B)	н)	ホルマリンスカベンジャー	
沃	臭化银乳剂	(Em-4)	0.4	(HS-1)	0.5
沃	臭化银乳剂	(Em-1)	0.4	ホルマリンスカベンジャー	
増	感色素 (S	D - 9)		(H S - 2)	0.2
	ī	×10-4 (モ	ルノ銀1モル)	ゼラチン	1.0
数	感色素(S	D - 10)		第13圈; 第2保護層 (PRO-2)	
	3	×10⁻⁴ (€	ル/銀1モル)	界面活性剂 (SU-1)	0.005
4	エローカブ	∍ - (Y -	A) 0.30	アルカリ可溶性マット化剤	
ન	エローカブ	ラー (Yー	B) 0.05	(平均粒径 2 µ m)	0.05
か	ぶり防止剤	AF-1 (比較の	ポリメチルメタクリレート	
ж	ルカプト化	合物)	表一しに示す量	(平均粒径3μm)	0.05
高	佛点溶媒(0 i & - 3	0.15	滑り削(WAX-1)	0.04
ť	ラチン		. 1.1	ゼラチン	0.6
第12層; 郭	1 保護層(PR0-1)	尚各層には上記組成物の他に、塗布助	例Su-

0.10

2、分散助剤Su-3、硬膜剤H-1及びH-2、

安定剤ST-1を添加した。

上記の試料作成に用いた乳剤は、下配のとおり

である。

Em-1 平均粒径 0.46 μm. 平均沃化銀含有率… 7.0モル%, 単分散性 (分布の広さ14%) の表面 低沃化銀 (2モル%) 含有型乳剤

平均粒径0.08μm Agl 2モル% 0.4

做粒子沃奥化银乳剂

UV吸収剤(UV-1)

Em-2 平均粒径 0.30 μm. 平均沃化銀含有率… 2.0モル%。 単分散性 (分布の広さ14%) で衷面 奥化銀含有型乳剤

Em-3 平均粒径 0.81 μm, 平均沃化銀含有率… 7.0モル%, 単分散性 (分布の広さ14%) の表面 低沃化銀(1.0モル%) 含有型乳剤

Bm-4 平均粒径 0.95μm. 平均沃化銀含有率… 8.0モル%. 単分散性 (分布の広さ14%) の衷面 低沃化銀(0.5モル%) 含有型乳剤

分布の広さ - <u>概準偏差</u> ×100 である。

尚乳剤Bm-1~Em-4は、チオ碳酸ナトリ ウム(ハイボ)、塩化銀酸及びチオシアン酸アン モニウムを用いて吸道な化学増感を行った。

また、上記試料に用いた化合物は、下記のとおりである。



次に、上記試料の第10層及び第11層に含有させたAF-1及びY-A, Y-Bについて、表-1に示すような組み合わせで、一般式(1)で表されるメルカプト化合物及びDSR化合物を用いて、試料2~10を作成した。

また、第8層について、表-2に示すようにAF-1または一般式(1)で表されるメルカプト化合物を用いるとともに、M-2.M-3について表-2に示すような組み合わせでDSR化合物を用いて、試料 $11\sim19$ を作成した。

同様に、第4層について、表-3に示すような

組み合わせとし、試料20~29を作成した。



- 2

2 di di 19		第 1	0 暦			第 1	1 /5		本免	# ·
	メルカ	プト化合物	カブラー・ロ	SR化合物	メルカ	プト化合物	カブラー・「) S R 化合物	A-96.5	ŋ ·
Ka.	化合物	练加量 ts/taagx	化合物	添加量 g/m	化合物	添加量 tB/tBAgX	化合物	添加量 8/㎡	比較	dM
_	AF-1	1.6×10-4	Y-A	0.5	AF-L	1.6×10 ⁻⁴	Y-A	0.30	比	較
1			Y - B	0.1			Y – B	0.05		
	(11)	1.0×10 ⁻⁴	Y – A	0.5	(11)	1.0×10 ⁻⁴	Y-A	0.30	比	較
2			Y - B	0.1			Y - B	0.05]	
			Y - A	0.45			Y-A	0.27		
3	AF-1	1.6×10*4	Y - B	0.09	A-F-1	1.6×10-4	Y B	0.045	比	較
			DSR-2	0.05	-	,	DSR-2	0.03		
			Y - A	0.45			Y-A	0.27		
4	(11)	1.0×10-4	Y - B	0.09	(11)	1.0×10-*	Y - B	0.045	本発	明
	<u> </u>		DSR-1	0.05			DSR-1	0.03	1	
			Y-A	0.45			Y-A	0.27		.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
5	(11)	1.0×10-4	Y - B	0.09	(11)	1.0×10**	Y - B	0.045	本発	朔
			DSR-2	0.05]		DSR-2	0.03		

表 - 1 (つづき)

		第 1	0 層			第 1	1 /5		本発明·
試料	メルカ゛	プト化合物	カプラー・ロ	S R 化合物	メルカ	プト化合物	カプラー・ロ	SR化合物	4-36-31
No.	化合物	添加量 ta/ta4gX	化合物	添加量 g/n	化合物	添加量 ta/tsAgX	化合物	添加量 8/m	比較の別
			Y A	0.45			Y A	0.27	
6	· an	1.0×10-4	Y - B	0.09	an	1.0×10-4	Y B	0.045	本発明
	****	2.4	DSR-5	0.06			DSR-5	0.035	
			Y – A	0,45			Y A	0.27	
7	(11)	1.0×10 ⁻⁴	Y – B	0.09	·an	1.0×10 ⁻⁴	Y - B	0.045	本雅明
'			DSR-6	0.05			DSR-6	0.03	1
			Y A	0.45			Y - A	0.27	
8	(1)	1.0×10-*	Y - B	0.09	(1)	1.0×10-4	Y - B	0.045	本発明
ľ	```		DSR-6	0.05			DSR-6	0.03	1
			Y - A	0.45			Y-A	0.27	
9	(16)	1.0×10-4	Y - B	0.09	(16)	1.0×10-4	Y - B	0.045	本 堯 明
	````		DSR-6	0.05	•		DSR-6	0.03	1
<del> </del>	-		Y - A	0.45			Y-A	0.27	
1 0	(38)	1.0×10-4	Y - B	0.09	(38)	1.0×10-4	Y - B	0.045	本発明
'	(00)		D S R - 6	0.05	<b></b>		DSR-6	0.03	

表 - 2

a sheka s		<b>3</b> 15 8			本発明·	
以料	メルカ	プト化合物	カプラー・[	S R化合物	4-3651	
No.	化合物	添加量 th/thágX	化合物	添加量 8/㎡	出較の別	
			M-2	0.04		
11	AF-1	1.6×10-4	M-3	0,13	比較	
			DSR-25	0.02		
			M-2	0.04		
12	an	1.0×10-4	M-3	0.13	本発明	
			DSR-25	0.02		
13	(11)	1.0×10-4	M-4	0.13	本発明	
			DSR-25	0.02		
14	(11)	1.0×10-4	M-4	0.13	本発明	
			DSR-10	0.02		
15	(1)	1.0×10°	M-4	0.13	本発明	
			DSR-25	0.02		
16	(16)	1.0×10-4	M-4	0.13	本発明	
			DSR-25	0.02		

表 - 2 (つづき)

a.lkbot		<b>3</b> 3 (R)	3 . 潭		本発明
找料	メルカ	プト化合物	カプラー・I	)S R化合物	A-30°
No.	化合物	添加量 ta/taagx	化合物	添加量 8/㎡	<b>比较</b> 6
17	(24)	1.0×10-4	M-4	0.13	本発
			DSR-25	0.02	
18	(33)	1.0×10-4	M-4	0.13	本発
,			DSR-25	0.02	<u> </u>
19	(38)	1.0×10 ⁻⁴	M-4	0.13	本発
			DSR-25	0.02	]

表 - 3 (つづき)

:44/1		थ्रा ५	i rë		本発明·
NA IAMI	メルカ	プト化合物	カプラー・【	SR化合物	<b>ቀን</b> ይን፤
140	化合物	添加世 ta/taagX	化合物	添加量 g/m	比較の別
			C-A	0.20	
20	AF-1	1.6×10 ⁻⁴	C-B	0.05	比 蛟
			DSR-18	0.02	
			C-A	0,20	
21	an	1.0×10-4	С-В	0.05	本発明
			DSR-18	0.02	
			C-A	0.20	]
22	(11)	1.0×10 ⁻⁴	С-В	0.05	本発明
			DSR-30	0.02	
			C-A	0.20	
23	an	1.0×10-4	C-B	0.05	本発明
<u></u>			DSR-34	0.02	
			C-A	0.20	
24	an	1.0×10 ⁻⁴	с-в	0.05	本発明
	<u> </u>		D S R -22	0.02	<u> </u>

1836		<b>34</b> 8	3 層		本発明・	
No.	メルカ	プト化合物	カプラー・ロ	SR化合物	<del>ቀንር</del> ን፣ ·	
INT	化合物	添加量 针/thank	化合物	逐 加 量 g/m	出級の別	
			C-A	0.20		
25	(11)	1.0×10 ⁻⁴	С-В	0.05	本発明	
			DSR-26	0.02		
·			C-A	0.20		
26	(11)	1.0×10-4	с-в	0.05	本発明	
l		, ,	DSR-37	0.02		
			C-A	0.20		
27	(16)	1.0×10-4	C-B	0.05	本発明	
			DSR-18	0.02		
		,	C-A	0.20		
28	(24)	1.0×10-4	C-B	0.05	本発明	
			DSR-18	0.02		
			C-A	0.20		
29	(33)	1.0×10 ⁻⁴	С-В	0.05	本発明	
		<u> </u>	DSR-18	0.02	<u> </u>	

このようにして作成した各試料 - 1 ~ 29のそれでれた、白色光を用いてウェッジ露光したのち、下記現像処理(A)を行った。

### 現像処理(A)

処理工程 (38℃)

匏	色明	像	3 分15秒
Ö,		Ħ	6 分30秒
*		姺	3 分15秒
定		苍	6 分30秒
水		洗	3 分15秒
安	定	化	1分30秒
65		إ	

各処理工程において使用した処理液組成は下配 の透りである。

### (発色現像液)

4-アミノー3-メチルーN-

エチルーN- (β-ヒドロキシ

エチル)アニリン・硫酸塩

無水亜硫酸ナトリウム

ヒドロキシルアミン・劣硫酸塩

無水炭酸カリウム

37.5 g

異化ナトリウム

1.3 g

(1水塩)

2.5 g

水酸化カリウム

1.0 g

水を加えて1 & とする。 (pll = 10.1)

ニトリロ三酢酸・3ナトリウム塩

### (漂白液)

エチレンジアミン四酢酸鉄

アンゼニウム塩

100.0 g

エチレンジアミン四酢酸2

アンモニウム塩

10.0 g

臭化アンモニウム

150.0 g

水酢酸

10 0 --

水を加えて18とし、アンモニア水を用いて

pB - 6.0 に調整する。

(定着被)

チオ硫酸アンモニウム

175.0 g

4.75 g 無水亜硫酸ナトリウム

8.5 g

メタ亜硫酸ナトリウム

2.3 g

水を加えて1.2とし、酢酸を用いてpll=6.0 に

4.25 8

2.0 g

調整する.

(安定液)

ホルマリン (37%水溶液)

1.5 a2

コニグックス(コニカ株式会社製)

7.5 🕰

水を加えて1 &とする。

得られた各試料についてカブリ濃度及び相対感 度を測定した。

また、現像処理前の各盤布試料を温度40℃、温度80%RH、及び55℃湿度無調節の強御経時劣化試験を行った後に、各々の試料を白色光露光して前記現像処理(A)で処理し、得られた各試料について、カブリ速度及び相対感度を測定した。

以上の結果を表-4~6に示す。相対感度はそれぞれ試料-1の感度を 100として表した。

ただし、表一4は青色濃度、表一5は緑色濃度、 表一6は赤色濃度として測定した結果である。



**有色濃度** 

試料 No.	保存	なし	40℃ 2日	80%BII 保存		55℃温度無限節 3日保存	
【本発明・】 【比較の別	カプリ 濃 度	相対感度	カプリ 選 度	相対感度	カブリ 裾 度	相 対感 度	
1 (比較例)	0.27	100	0.38	83	0.37	85	
2 (比較例)	0.25	102	0.34	85	0.32	87	
3 (此校例)	0.28	105	0.40	85	0.39	08	
4 (本発明)	0.12	120	0.14	116	0.20	120	
5(本発明)	0.13	116	0.16	112	0.22	114	
6(本発明)	0.15	115	0.19	110	0.21	113	
7(本発明)	0.14	122	0,19	118	0.22	120	
8(本発明)	0.13	125	0.18	120	0.20	120	
9(本発明)	0.13	118	0.16	115	0.18	115	
10 (本発明)	0.16	114	0.18	110	0.21	112	

表 - 5 経 毎 進 摩

試料 No.	保存	なし・			55で趣 3日	
本発明・ 比較の別	カブリ 渡	相対感度	カブリ 濃 度	相対感度	カブリ 徳 度	相対感度
1(比較好的	0.22	100	0.29	72	0.32	77
11 (出級例)	0.24	103	0.27	77	0.30	82
12 (本発明)	0.09	117	0.12	115	0.14	112
13 (本発明)	0.09	115	0.12	113	0.14	110
14(本発明)	0.10	121	0.13	117	0.15	112
15 (本発明)	0.09	122	0.12	118	0.14	112
16 (本発明)	0.08	118	0.11	115	0.13	110
17 (本発明)	0.08	120	0.12	116	0.15	114
18 (本発明)	0.08	125	0.12	122	0.15	120
19 (本発明)	0.07	120	0.11	117	0.13	115

妻 -- 6 赤 色 濾 度

試料 No.	保存	なし	40℃ 80% RII 55℃ 温度無 2日保存 3日保			
(本発明・) 比較の別	カブリ 濃 度	相対感度	カブリ 機 度	相対感度	カブリ 濃 度	相対感収
1 (比較例)	0.16	100	0.25	80	0.26	82
20 (比較的).	0.17	102	0.24	83	0.25	85
21 (本発明)	0.07	115	0.13	113	0.14	114
22 (本発明)	0.08	115	0.12	113	0.13	113
23 (本発明)	0.07	120	0.12	117	0.14	116
24 (本発明)	0.06	116	0.11	113	0.14	113
25 (本発明)	0.06	114	0.11	110	0.13	110
26 (本発明)	0.05	118	0.10	112	0.12	110
27 (本発明)	0.07	122	0.11	115	0.12	116
28 (本発明)	0.08	121	0.12	116	0.13	117
29 (本発明)	0.05	120	0.10	114	0.12	115

## 特閒平2-150840 (31)

表-4~6より、DSR化合物及び本発明のメルカプト化合物を使用した本発明の試料-4~10、12~19及び21~29は、いずれも少量でカブリを抑制し、高温または高温保存条件下でのカブリの増大も少なく、密度の減少もほとんどないことがわかる。

またDSR化合物を隣接層に添加しても、同様な結果が得られた。具体的には、上記本発明に係る試料-12における第8層のDSR-25を同量第7階に添加し、第8階にはDSR-25を含まない試料-30を作成し、同様な評価を行ったところ、本発明の効果が得られた。

### 実施例2

実施例1で作成した試料-1~29を、実施例1 と同様にして露光した後、下記現像処理(B)を 行った。

現像処理(B)

処理工程 (40°C)

発色現像

90秒

源 白

6分30秒

度を測定した。結果を表-7~9に示す。

相対感度は、各々試料-1を 100とした相対感度で変した。

ただし、表-7は青色濃度、表-8は緑色濃度、表-9は赤色濃度として測定した結果である。

表 一 7 青色温度

試	A No.	カプリ	相対
	(本発明・)	潤 度	窓 度
1	(比較例)	0.39	100
2	(比較例)	0.37	103
3	(比较例)	0.40	106
4	(本発明)	0.20	125
5	(本発明)	0.19	128
6	(本発明)	0.21	122
7	(本発明)	0.10	121
8	(本発明)	0.18	125
9	(本発明)	0.17	124
10	(本発明)	0.17	118

水 洗 3 分15秒 定 若 6 分30秒 水 洗 3 分15秒 安 定 化 1 分30秒

各処理工程において使用した処理液組成は下記 発色現像液以外は処理 (A)と同様である。

### (発色現像液)

4 -- アミノ -- 3 -- メチル -- N -- (β -- ヒドロキシエチル) アニリ

ン・硫酸塩 11.1 6 無水亜硫酸ナトリウム 4.25 g ヒドロキシルアミン・岩磁酸塩 2.0 g 無水炭酸カリウム 30.0 g **奥化ナトリウム** 1.3 g ニトリロ三酢酸・3ナトリウム塩 (1水塩) 2.5 g 水酸化カリウム -1.0 g 水を加えて1 & とした。 (pH=10.2)

得られた各試料についてカブリ濃度及び相対感

表 - 8 绿色濃度

試	料 (本発明・ (比較の別	No.	カ	ブ		相	対
	、比較の別	,	旗		度	懲	度
1.	. (比較例	)	(	), 28	3	100	)
11	(比較例	)	(	). 26	5	105	i
12	(本発明	)	(	).11	]	128	
13	(本発明	)	(	).10	)	125	
14	(本発明	)		). [[		125	
15	(本発明	)	C	0.09	)	130	
16	(本発明	)	(	).12	2	120	
17	, (本発明	)	(	).13	3	125	
18	(本発明	)	(	).11		126	
19	(本発明	)	(	.10	)	125	

表 - 9 赤色濃度

比	料 加 / 本発明・)	カブリ	相 対
	(本発明・) 比較の別)	温 度	感 度
1	(比較例)	0.23	100
20	(比較例)	0.21	103
21	(本発明)	0.12	118
22	(本発明)	0.12	117
23	本発明)	0.13	120
24	本発明)	0.10	122
25	(本発明)	0.11	124
26	本発明)	0.13	126
27	(本発明)	0.09	122
28	本 発 明 )	0.10	118
29	(本発明)	0.13	121

表-7~9より、迅速処理においても、DSR 化合物及び本発明のメルカブト化合物を併用した 本発明の試料-4~10、12~19及び21~29は、い

# 手統 钏 正 糖 (自然)

平成元年11月7日

**特許庁長官 吉 田 文 毅 殷** 

1、事件の表示 昭和63年特許顕第305318 100

2. 発明の名称 迅速処理適性及び保存性に優れたハロゲン化扱 カラー写真感光材料

3. 排正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 東京都斯宿区西新宿1丁目26番2号

名称 (127)コニカ株式会社

4. 代 瑾 人

住所 〒102 東京都千代田区二番町11番9号 ダイアパレス二番町506号

氏名 (8397) 弁理士 西 月 亨 (日本) 1922 PAX 03(221)1924

5. 標正の対象 明却書中、「特許請求の範囲、及び「発明の詳細 な程明」の権

6、福正の内容 別紙のとおり

ずれもカブリが抑制されていることがわかる。 (発明の効果)

本発明により迅速処理、特に迅速発色現像処理によるカプリの増加を著しく軽減したハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することができ、また、本発明により感度低下を伴なわず高温・高湿条件下における保存安定性に優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することができる。

(1)明知書中、「特許請求の範囲」を別紙のと おりに補正する。

(2) 同、第6頁下から4行目の「nは0から4を表す。)」を「nは0~4を安し、n≥2のとき各R**は同一でも異なってもよい。)」と補正する。

(3) 同、第12頁の(化合物No.63)の(R**. 及びその置換位置)の間の「2、4、6-CH₂、5-NO」を「2、4、6-CH₂、5-NO」と削正する。

(4) 闽、第86頁の化学式「SD-5」を下記 のとおりに補正する。

S D - 5

(5) 同、第89頁の化学式「Y-A」を下記の とおりに補正する。

Y - A

(6) 同、解95買の化学式「WAX-i」を下記のとおりに補正する。

WAX-1

MW = 30000

以上

(式中、R*)は、-NICOR*3、または-NISO.R** を表し、R**、R**はそれぞれ、アルキル益、ま たはアリール基を表す。また、R®はハロゲン原 子、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、スルホ基、 ヒドロキシ基、アルキル基、アリール基、アラル キル菇、シクロアルキル菇、アルコキシ菇、アリ ールオキシ基、アルキルカルポニルオキシ基、ア リールカルポニルオキシ基、カルパモイルオキシ 巷、カルポキシル巷、アルコキシカルポニル芯、 アリールオキシカルボニル益、カルパモイル基、 アルキルアミノカルポニル基、アリールアミノカ ルポニル基、アシル基、アルコキシカルポニルア ミノ基、アシルアミノ基、カレイド基、アルキル スルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ 基、スルファモイルアミノ茶、アルキルスルホニ ル基、アリールスルホニル菇、スルファモイル基、 イミド基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ま たはヘテロ環基を表し、nは0~4を表し、n m 2のとき各R**は同一でも異なってもよい。)

(捕正後の特許請求の範囲)

1. 支持体上に感光性ハロゲン化銀乳前層を含む親水性保護コロイド層を塗毀してなるハロゲン化銀カラー写真感光材料において、該ハロゲン化銀乳前層の少なくとも1. 層に下記一般式〔1〕で表されるメルカプト化合物の少なくとも1. 種を含有し、かつ少なくとも1. 層の親水性保護コロイド層に現像主薬の酸化生成物と反応して該酸化やをスカベンジし得る化合物あるいはその前駆体を放出し得る化合物を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料。